

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Plactidil 300 mg compresse picotamide monoidrata

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista o all'infermiere. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è Plactidil e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Plactidil
3. Come prendere Plactidil
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Plactidil
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è Plactidil e a cosa serve

Plactidil contiene il principio attivo picotamide monoidrata che appartiene alla categoria dei medicinali chiamati antiaggreganti piastrinici. Impedendo l'adesione delle piastrine tra di loro, questi medicinali diminuiscono la formazione di coaguli nel sangue (un fenomeno chiamato trombosi o embolia).

Plactidil è indicato per il trattamento di malattie causate da coaguli di sangue detti trombi o emboli in cui è utile una riduzione della capacità di adesione delle piastrine e un'attivazione della capacità di dissolvere questi coaguli.

Questi disordini sono:

- infarto cardiaco,
- trombosi delle vene o delle arterie,
- disordini dei vasi del cervello,
- emboli ai polmoni,
- indurimento delle arterie (stati aterosclerotici).

2. Cosa deve sapere prima di prendere Plactidil

Non prenda Plactidil

- se è allergico alla picotamide monoidrata o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6),
- se manifesta una riduzione della coagulazione del sangue (sindromi emorragiche),
- se presenta erosioni del rivestimento dello stomaco (ulcera peptica),
- se è incinta o sospetta di esserlo (vedere paragrafo "Gravidanza e allattamento").

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Plactidil.

In caso di intervento chirurgico o di estrazioni dentarie, è consigliabile interrompere il trattamento qualche giorno prima dell'intervento; in ogni caso avverta il chirurgo o il medico dentista della terapia in corso.

Altri medicinali e Plactidil

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale.

Eviti di assumere contemporaneamente aspirina (acido acetilsalicilico) e altri farmaci ad azione antiaggregante o anticoagulante.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Come misura precauzionale Plactidil non deve essere usato durante la gravidanza.

3. Come prendere Plactidil

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

La dose raccomandata all'inizio del trattamento è da 900 a 1200 mg al giorno in tre somministrazioni per bocca.

La dose raccomandata per la terapia di mantenimento è da 300 a 600 mg al giorno in una o più somministrazioni per bocca.

Se dimentica di prendere Plactidil

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se interrompe il trattamento con Plactidil

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Non sono stati riferiti episodi di intolleranza attribuibili al trattamento, salvo qualche raro caso di lieve bruciore dello stomaco, da attribuire ad intolleranza individuale.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili>.

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Plactidil

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Plactidil

- Il principio attivo è picotamide monoidrata. Ogni compressa contiene 315 mg di picotamide monoidrata (pari a 300 mg di picotamide anidra).
- Gli altri componenti sono polivinilpirrolidone, amido di mais, sodio amido glicolato, magnesio stearato.

Descrizione dell'aspetto di Plactidil e contenuto della confezione

Ogni confezione contiene 30 compresse per uso orale

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

TEOFARMA S.r.l.

Via F.lli Cervi, 8

27010 Valle Salimbene (PV)

Produttore

TEOFARMA S.r.l.

Viale Certosa, 8/A

27100 Pavia

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il